OPTICAL ANALYZER, AUTOMATED SYSTEM, AND ANALYTICAL METHOD

Publication number: JP2002257732

Publication date: 2002-09-11
Inventor: SAASKI FI RIC W

Applicant: RES INTERNATL INC

Classification:

- international: G01N21/64; G01N21/55; G01N21/77; G01N21/78; G01N33/02; G01N35/02; G01N35/08; G02B6/26;

G02B6/42; G01N21/64; G01N21/55; G01N21/77; G01N33/02; G01N35/02; G01N35/08; G02B6/26; G02B6/42; (IPC1-7): G01N21/64; G01N21/78;

G01N33/02; G01N35/02; G01N35/08
- european: G01N21/55B2: G01N21/77B: G02B6/26B:

G01N21/35B2; G01N21/77B, G02B0/200 G02B6/42C3B: G02B6/42C6

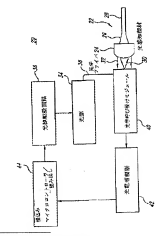
Application number: JP20010063210 20010307 Priority number(s): US20010265605P 20010202 Also published as:

🔁 WO02063349 (A2)

Report a data error here

Abstract of JP2002257732

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an optical analyzer having a light source module and an optical sensor, SOLUTION: This optical analyzer is provided with the light source module having a light source 24, and operable to generate a beam directed to an angle within a prescribed angle with resepect to the analyzer. the ontical sensor 22 coupled to the light source module, having a beam redirecction portion and a sensing fiber portion, receiving the beam generated by the light source module with the beam redirection portion, operable corresponsing thereto to supply the beam toward the sensing fiber portion at a substantially fixed angle so as to generate an evanescent electric field, and collecting light emitted in response to a sample by the sensing fiber portion, and a questioning device 40 coupled optically to the optical sensor, and operable to receive the light emitted from the sample and collected.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公園番号 特開2002-257732 (P2002-257732A)

最終質に続く

(43)公開日 平成14年9月11日(2002.9.11)

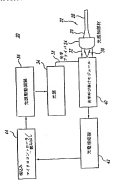
(51) Int.Cl.7	裁別記号	FI	テーマコード(参考)
G01N 21/64		C 0 1 N 21/64	C 2G043
21/78		21/78	C 2G054
33/02		33/02	2 G 0 5 8
35/02		35/02	F
35/08		35/08	E
30/ 90		審査請求 有 請求項の数	20 OL (全22頁)
(21)出顧番号	特願2001-63210(P2001-63210)	(71)出額人 501091556	
		リサーチ・インター	ナショナル・インコー
(22) 別顧日	平成13年3月7日(2001.3.7)	ポレーテッド	
		Research	Internatio
(31) 優先権主張番号	60/265605	nal, Inc.	
(32) 優先日	平成13年2月2日(2001.2.2)	アメリカ合衆国、ワシントン州 98072、	
(33)優先権主張国	米国 (US)	ウッドインビル、ワ	ンハンドレッドフォー
		ティセカンド・アペ	ニュー・エヌイーー
		18706	
		(74)代理人 100058479	
		弁理士 鈴江 武彦	(外4名)

(54) [発明の名称] 光学的分析装置、自動化されたシステム、及び分析方法

(57)【要約】

【課題】光源モジュールおよび光学センサーを有する光学的分析装置を提供する。

「解決手段」光学的分析装置は、光源24を有し、分析 装置に対して所定の範囲の角度に指向された光線を発生 っよした場所で庭と発展さったと、この光調モジュールに光学的に結合され、かつ、光線再指向部分と熔 カファイバー部かとを有し、この水線再指向部分と熔 起ファイバー部かとを有し、この水線再指向部がと熔 光源モジュールにより発生された光線を受光し、これに 対応してほぼ一定の角度で感知ファイバー部分に向けて 光線を操結して対応するエバネセント電景を発生させ えう動作可能であり、前記処知ファイバー部分・ウナー フルと広答して射出された光を収集する、光学セ・サー 2とと、この光学センサーに光を受けるように動作可能 で質問設置42とを具備する。



【特許請求の範囲】

(請款項目) サンブル中の分析対象を検出するための 光学的分析装置であって、約600ないし約700 nm の範囲で動作する光源を有し、分析装置に対して所定の 範囲の角度に指向された光線を発生するように動作可能 な光源モジュールと、

この光源モジュールに光学的に結合され、かつ、光線再 指向部かと窓切ファイバー部分とを有し、この光線再発 内部から前光線モジュールにより発生された光線を受 光し、これに対応して4ほピー党の角度で感知ファイバー 部分に向けて光線を供給して対応するエバネセント電界 を発生させるよう動作可能であり、前記感知ファイバー 部分が、サンアルと反落して射出された光を収集する、 米学センナーと、

この光学センサーに光学的に結合され、サンブルから射 出されて収集された光を受けるように動作可能な質問装 置とを具備する装置。

【請求項2】 前記光源は、ソリッドステートデバイス を有する請求項1に記載した装置。

【請求項3】 前記光源は、レーザーダイオードを有す る請求項1に記載した装置。

【請求項4】 前記レーザーダイオードは、633 n m、635 n m、638 n m、640 n m、645 n m、650 n m、655 n m、658 n m、670 n m、675 n m、680 n m、685 n m および690 n m のうちの少なくとも1つの波長で動作する請求項3 に対象した返回

【請求項5】 前記光源は、約600~約700nmの 範囲での吸光度を有するフルオロフォアを励起する請求 項1に記載した装置。

【請求項6】 前記フルオロフォアは、約600〜約8 00nmの範囲にある波長で発光する請求項5に記載した装置。

【請求項7】 前記質問装置は、ソリッドステートの光 検出器を有する請求項1に記載した装置。

【請求項8】 前記質問装置は、フォトダイオードを有する請求項1に記載した装置。

【請求項9】 さらにフィルターを具備る請求項1に記載した装置。

【請求項10】 前記フィルターは、レーザー級検索フィルター際、ロングバスダイクロイックフィルター、スクトル吸収フィルター、着色ガラスフィルター、着色ポリマー、およびロングバスフィルターを提供するフィルター版とバルクフィルターとの組み合わせのうちの少なくとも1つである請求項のに記載した装置。

【請求項11】 前記フィルターは、光源波長での約9 9.9%の射出以上をブロックする請求項10に記載した装置。

【請求項12】 前記フィルターは、光源出力よりも約25nm以上長い波長において約50%以上透過性を有

する請求項10に記載した装置。

【請求項13】 前記光源は、約600ないし約700 nmの範囲での吸光度を有するフルオロフォアを励起す る請求項10に記載した装置。

【請求項14】 前記フルオロフォアは、CY5、アレクサ・フリュオー660、アレクサ・フリュオー660、アレクサ・フリュオー680、およびアルミニウムフタロシアニンのうちの少なくとも1つである諒求項14に記載した装置。

【請求項15】 前記光源は、フルオロフォア当たり最大の信号を発生するよう選択された波長においてフルオロフォアを励起する請求項10に記載した装置。

【請求項16】 請求項1ないし15のうちいずれか1 項に記載した装置を有する自動化されたシステム。

【請求項17】 所定範囲の伝播角度を有する光を発生 するように動作可能な光源モジュールと、

この光源モジュールにより発生された光を受光するよう に動作可能であり、また、光調節部分と分析感知部分と を有するセンサーとを具備し、

前記光調節部外は、前記光瀬モジュールにより発生され た光を受けて、実質的に一定の伝播角度の光を分析密数 部分に独构し、また、前記分析感知部分は、薄炭原を し、この薄波器は、センサー分子のコーティングを有 し、実質的に一定の伝播角度を有するがは、前記等波路 を遭って、センサー分子のコーティング内にエバネセント電界を発生させる、自動化されたシステム。

【請求項18】 前記光潔モジュールは、約600ない し約700nmの範囲で動作する光源を有する請求項1 7に記載したシステム。

【請求項19】 前記光源は、ソリッドステートデバイスを有する請求項17に記載したシステム。

【請求項20】 前記光源は、レーザーダイオードを有する請求項17に記載したシステム。

【請奪項21】 前記レーザーダイオードは、633 n m、635 n m、638 n m、640 n m、645 n m、550 n m、655 n m、658 n m、670 n m、675 n m、680 n m、685 n m および690 n m のうちの少なくとも1つの波長で動作する請求項2 のに記載したシステム。

【請求項22】 前記光源は、約600~約700nm の範囲での吸光度を有するフルオロフォアを励起する請 求項17に記載したシステム。

【請求項23】 前記フルオロフォアは、約600~約800mの範囲にある波長で発光する請求項22に記載したシステム。

【請求項24】 質問装置がソリッドステートの光検出 器を有する請求項17に記載したシステム。

【請求項25】 質問装置がフォトダイオードを有する 請求項17に記載したシステム。

【請求項26】 さらにフィルターを具備する請求項1 7に記載したシステム。 【請求項27】 前記フィルターは、レーザー破検衰フィルター吸、ロングパスダイクロイッフフィルター、 ペクトル吸収フィルター、 巻色 ボリマー、およびロングパスフィルターを提供するフィルター服とバルクフィルターとの組み合わせのうちの少なくとも1つである請求項26に記載したシステム。 【請求項28】 前記フィルターは、光源後長での射出

の約99.9%以上をブロックする請求項26に記載したシステム。

【請求項29】 前記フィルターは、光源出力よりも約 25nm以上長い波長において約50%以上の透過性を 有する請求項26に記載したシステム。

【請求項30】 前記光源は、約600ないし約700 nmの範囲の吸光度を有するフルオロフォアを励起する 請求項26に記載したシステム。

【請求項31】 前記フルオロフォアは、CY5、アレ クサ・フリュオー660、アレクサ・フリュオー68 0、およびアルミニウムフタロシアニンのうちの少なく とも1つである請求項30に記載したシステム。

に請求項32】 前記光源は、フルオロフォア当たり最大の信号を射出するよう選択された波長においてフルオロフォアを励起する請求項26に記載したシステム。

【請求項33】 システムが浸水型のプロトコルを使用 して分析を実行する請求項17に記載したシステム。 【請求項34】 前記センサーは、溶液から溶液へと移

動する請求項17に記載したシステム。 【請求項35】 分析が蛍光免疫分析である請求項33

【請求項35】 分析が重元兄及が析ぐめる請求項35 に記載したシステム。 【請求項36】 さらに、複数のセンサーを有する光学

【請求項36】 さらに、複数のセンサーを有する元子 モジュールを具備する請求項17に記載したシステム。 【請求項37】 前記模数のセンサーは、放射状に対称 に配置されている請求項36に記載したシステム。

【請求項38】 前記複数のセンサーは、直線的に配置 されている請求項36に記載したシステム。

(請求項名9) 前記接数のセンサーは、キャリヤブレートに装着されている請求項36に記載したシステム、 信款字項40) 前記接数のセンサーとキャリヤとは、 成型部分を有している請求項39に記載したシステム。 (請求項41) 前記光学モジュールは、援数/模数の サンプルステーション間で移動するロボットステージに 装着されている請求項36に記載したシステム、

【請求項42】 前記ロボットステージは、複数のサン アル間で移動する2軸方向ステージを有する請求項41 に記載したシステム。

【請求項43】 前記ロボットステージは、複数のサンプル間で移動する3軸方向ステージを有する請求項41 に記載したシステム。

【請求項44】 各ステーションは、分析に要求される 溶液のためのコンテナを有している請求項41に記載し たシステム。 【請求項45】 各ステーションは、すべてのセンサー を1つの溶液に晒すためのコンテナを有している請求項 41に記載したシステム。

【請求項46】 各ステーションは、それぞれのセンサーを異なる溶液に晒すための個々のコンテナを有している請求項41に記載したシステム。

【請求項47】 各ステーションが、光封止シールを形成するためのバッフルを有している請求項41に記載したシステム。

【請求項48】 質量輸送の促進により結合速度が増大 する請求項17に記載したシステム。

【請求項49】 質量輸送の促進が、センサーをセンサーの長軸に対して直角方向に溶液中で振動させることにより得られる請求項48に記載したシステム。

【請求項50】 質量輸送の促進が、溶液を回転させて センサーの長軸に対して直角の流れを提供することによ り得られる請求項48に記載したシステム。

【請求項51】 センサーを大容量のサンプル溶液に晒すことにより希釈分析対象にとってサンプリング核計値 および明白な分析感度が向上する請求項17に記載した システム。

【請求項52】 各サンプルステーションは、単一容積 のコンテナを有している請求項41に記載したシステ

【請求項53】 各サンプルステーションは、センサー を選り過ぎるように溶液を回転させる外部ドライブによ り回転するカップを有している請求項41に記載したシ ステム。

【請求項54】 溶液が内部のスターラーにより回転させられる請求項41に記載したシステム。

【請求項55】 各サンプルステーションは、環状の容 積を有する環状のコンテナを有している請求項41に記 截したシステム。

【請求項56】 各サンプルステーションは、センサー を適り過ぎるように溶液を回転させる外部ドライブによ り回転するカップを有している請求項55に記載したシ ステム。

【請求項57】 各サンアルステーションは、多数のサンプルを同時に分析するための多数のコンテナを有している請求項41に記載したシステム。

【請求項58】 手動式および自動式の流体工学構成要 素の中から選択される方法により溶液がステーションか ら除去することおよび加えることがなされる請求項41 に記載したシステム。

【請求項59】 請求項1に記載した装置を使用し、ある物質についてサンプルを分析する方法。

【請求項60】 物質がヒト病原である請求項59に記載した方法。

【請求項61】 サンプルが食品サンプルである請求項59に記載した方法。

【請求項62】 請求項17に記載したシステムを使用し、ある物質についてサンプルを分析する方法。 【請求項63】 物質がヒト病原である請求項62に記

載した方法。 【請求項64】 サンプルが食品サンブルである請求項

【請求項64】 サンプルが食品サンブルである請求項 62に記載した方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、一般的に化学およ び生化学分析のための光学的方法および装置に関し、さ らに特定すると、このような分析のための光ファイバー を基本とした方法と装置に関する。

[0002]

【発明の背景】とトの病原因および金脂、水、環境中の 審素を被出するための高速度でかつ特異的な技術が必要 ときれている。シルクや血液、汚水、内製品のような自 燃料における溶液中に含まれる有機物を効果的に低高度 で検出すること、および病所性ののと無害なものとを 区別することは非常に国理である。使来の生物が的分析 方法は、温常、数立方センチメートルのオーターのサン プル用に設計されており、多量の試料から病原所領を抽 出または連縮することにより必要な感度に合わせること が付加的な生態要類となっている。

【0003】未加工で未精製の病原を分析することを達成するために最も見込みのある策略の1つは、生物学的いりがドー受容休用互作用を利用して特定の化合物を識別するセンサーを基本としたものである。そのような策略を実施する解決法の例には、光ファイバーのエバネセント波センサー、および表面プラズモン共鳴センサーが含まれる。

【0004】ある物質中を通過して誘電性の界面で反射 される電磁波は、その界面の反対側にある第2の物質中 で指数関数的に減衰する電界を生じる。光周波数におい ては、これはエバネセント波効果と称され、無線周波数 においては、この現象はしばしば"スキン効果"と呼ば れている。第2の物質中への浸透深さであるエバネセン ト波領域は波長のごく一部ではあるが、それでもサイズ としては光または蛍光を生じるレポーター分子、光吸収 ないし散乱分子。およびコロイド粒子やミクロスフィア のような光学的ラベル物質よりも大きい。これらのラベ ルはエバネセント領域において光学的変化を発生または モニターすること、あるいは隣接する誘電体における光 の伝播を変更させるために使用することが可能であり、 表面近傍にあるターゲット物質を、違くにあるそれとは 違って、検出する基礎的な手段を提供するものである。 特に、この界面を顕微鏡的に特異的な捕捉剤または目的 の分子ターゲットでコーティングすることにより、非常 に高感度な光学センサーが作製可能となる。

【0005】ある競合的分析技術では、検査対象試料と 共に使用されるフルオロフォアをラベルした抗原104 がファイバートにコーテイングされた捕捉抗体に晒さ カ 抗体結合部位に対して、ラベルした抗原が試料中の 非標識分析対象106と競合する。ファイバー102を 涌過する光108により発生するエバネセント電界はそ の後フルオロフォアを励起して発光110を生起させ、 ファイバーそのものは都合良く蛍光信号のための帰還用 導波路の役割りを果たす。この例では、蛍光信号の強度 は検査試料中の分析対象濃度に反比例する。また別の選 択肢では、試料中の分析対象物の濃度に蛍光信号が直接 的に関与するサンドイッチ形式のような非競合的技術が 使用可能である。キレート剤、抗体、クラウンエーテル 等々のようなターゲットに特異的な物質が適切なルミネ ッセンス、蛍光、または別の導波路による光輸送体と組 み合わされて使用されることにより、金属、毒素、蛋白 質、ウィルス、生または死状態のバクテリア、および胞 子を広範囲において高感度にかつ特異的に検出すること が可能となる。微量の病原を検出する応用では、捕捉物 質がターゲット物質に結合することにより中和されるま でセンサーが活性状態を維持するため、1回の分析当た りのコストは低くなる。

【0006】表面プラズモン共鳴感知として、図1

(B) においてクラッド層116を除去した光ファイバ -114のコア部分112に装着した金などの金属薄膜 110が示されている。ファイバー114を通る光11 8により発生するエバネセント電界は金属110の外側 表面において白色光がファイバー114を通過すると き、表面プラズモン波の励起はファイバーを通る光スペ クトルのディップを引き起こし、このディップが生じる 共振波長はファイバーコア、金属層、およびファイバー 周囲の溶液の複合屈折率、および光の入射角度の関数で ある。ファイバー114を通る光はミラー122により はね返されるかまたは、(ミラーがない場合)ファイバ 一末端を通りぬけて、当該技術に従事する者にはよく知 られているが、光学的処理や分析に寄与する。溶液の屈 折率変化はすべて検出可能であり、金属110に結合し た分子の屈折率がバルク溶液と異なった場合、それを検 出することができる。金属層110をターゲットに特異 的な補提物質(図示せず)でコーティングすることによ り、これが試料液中の分析対象ターゲットに反応し、金 属表面トにおける(抗原−抗体反応および酸化還元反応 のような) 反応を検出することが可能となる。

【0007】光ファイバーエバネセント終セツーは、 こで参考資料として開示を採用した以下の米国特許の 主題となっている。Hirschfeldらの「Flu orescent Immunoassay Empl oying OpticalFiber in Cap illary Tube"というタイトルの米国特計 4,447,546、Hirschfeldらの「As say Apparatus and Method" というタイトルの米国特許4,558,014,Blo ckらの "Apparatus Including OpticalFiber for Fluoresc ence Immunoassay" というタイトルの 米国特許4,582,809, Hirschfeldの "Apparatus for Improving the Numerical Aperture at the Input of a Fiber Opti c Devices"というタイトルの米国特許4,6 54, 532, BlockSO "Fluorescen t Assays, Including Immun oassays, with Feature of FlowingSample"というタイトルの米国特 許4,716,121、Blockらの"Immuno assay Apparatus"というタイトルの米 国特許4,909,990、Hirschfeldの "Nucleic Acid Assay Metho d" というタイトルの米国特許5,242,797、T hompsonらの "Waveguide-Bindi ng Sensor for Use With As says" というタイトルの米国特許5,061,85 7. Anderson60 "Mode-Matche d. Combination Taper Fibe r Optic Probe"というタイトルの米国特 許5.430,813, Lackieの "Immuno assay Apparatus"というタイトルの米 国特許5, 152, 962, Feldman6の "Sy nthesis of Tapers for Fib er Optic Sensors"というタイトルの 米国特許5, 290, 398、そしてFeldmans の"Optical System for Dete ction of Signal in Fluore scent Immunoassay"というタイトル の米国特許5,399,866である。光ファイバー表 面プラズモン共鳴センサーは、Jorgensonらの "Fiber Optic Sensor and M ethods and ApparatusRelat ing Thereto"というタイトルの米国特許 5. 359. 681において主題とされており、その開

【0008】エバネセント炭センサーとしては、エバネ セント電界の最適化および検出蛍光の周遠経路の光守特 性の最適化が望まれている。上述の特許には数多くの設 適化手差が述べられており、その中には種々のシステム 構成要素の側口数をマッチをせようという試みかった。 周口数を改善しようという試みが含まれている。開口 数はシステムの光学軸に関してのシステムを透動する光 ・後の育する最大原の指標となる、光学システムのそれ ぞれの構成要素は独自の限定された間口数を有してお り、表し低い側口数を有するシステム機成素末にって 最大のシステム周口数が決定される。システムの側口数

示はここで参考資料として採用している。

は光感知のキーとなるパラメータである。なぜなら移送 されるパワーは、殆どの場合においてその二葉に比例す るからである。すぐれた設計の実施形態とコスト効率の 面からシステムの構成要素が開口数のマッチングをもつ ことが要求される。

【00091開田製のマッチングをとるための1つのおく 気知られた手紙は、デーバーをつけるかまたは円型が にした確認路を採用することである。間口数のマッチン グをとることに付け加えて、光ファイバーの活性で分析 対象密受性部分をデーバー作さることががメ光元の実質的 部分をほぼ臨界外に保め、それによって大きなエバネセ ント界を維持する。しかしながら、このデーバーが観測 に導入された光線に作用して臨界角を超えさせてしまっ て、ファイバーに沿って一定の損失を生じることもあ 本

[0010]表面アラズモン共鳴センサーに接続して使用されるポファイバーにおいて自色光を伝譜させるためには、ファイバーは最大液長の光を支えるために光分大きさの直径を有する必要がある。また、大きで直径のフィイバーは開設の高い後を任着するため、使アプロセスで容易に成膜できる厚さの金属際において表面プラズモン液の肺起とし易くできる。結果として、ある角度細胞において光を伝播するアルチモードのファイバーが使用される。しかしながら、この角度範囲は共鸣効果を指するも無となる。なぜならそれぞれの角度の伝譜のかめに異なる共振変長をなるかである。

【0011 図2(A)に、シリカ製の光ファイバーコ アに厚き55nmの金の層を接して水中に浸したきの アィバーコアの発生間してませきな伝播角度にお ける理想的共鳴無限を示した。全体の他は共鳴は限々の 伝播角度をれぞれの共鳴効果を重要したものである。 図(B)には、種々の伝播角度における光パワーのサイン2乗が布を仮定したときの角度のつ23.6'におけ 各種理的対映の着角組をを不す、表面アラズ・大阪 窓知への電流接近に伴なう顕常な信号被表が図2(B) の共鳴曲能と図2(A)の、例えば23.6'の共鳴曲能と図2(A)の、例えば23.6'の共鳴曲

【001211980年代初期に記念された最初のエバネセント専政器センサーは実質的に円向状薄姿路、すなわ、防面が円形でその全断面エリアに光が与ーに満たされているものであった。設定の開発は平行化した光ビールによりアレー型の導破的を励けるものが強調されてきた。これらのデバイスでは光は1万円のみしか合まず、眼筋方向への広がり1全体的に助起光を視器により、関節方向への広がり1全体的に助起光を視器により、関節方向への広がり1全体的に助起光を視器により、観光が中心を映しませ、まず、長い大力を中心を表しました。大力では大力であるアレーナ型等波線表面において指接時間の複数スポットの重視または2次でパケーンを映し出てよりまれてれの分析対象に特異的なスポットを平面型等波線のもう一方の側にあるCOP後出アレイまたは、大型格音によりました。よる数分析対象の

実現を目的とすることによるものである。 【0013】

(発明が解決しようとする課題」しかしながら、アレーナ型の手法は光策変能力が限定されることに加えていくかかの他の強点をする。発との場合、個々のか何スポットのサイズが小さいなかにそれぞれのドットを完全に流体サンブルに効果的に接触させることが課題となる。ま作に低レベルの病原物質でも健康に対する危険性が高いたが、法規制で300支ボンナメートルを大きたした人とのサインアルケ州を使用することが要求される。例を挙げると、Escerichia coli O1 7: H7についてUS Department of

Agricultureが設定している許容限度は2 まのサンプル中で1 箇体までである。このような低速 度の有機体を興重的には1 mm?またはそれ以下の生物 学的分析のドットに基づいた方法で効果的に娩出すると はは非常に関係である。加まて、生かの魚出サンプルを検 査するときにはサンプルの異質性が問題となる。脂質粒 およびその他の非晶性成分がセンサーに非特別なに付き さることやターゲットとの接触を解理的にプロックする ととにより効果が検出感度を低下させることがある。ま た、サンプルが粘性であって物質が連集界を厚くし、 拡散による物質の移動速度を低下させることもある。こ れらの展子により得られる信号レベルが低下し、ターゲ ットの量が低いにもかかわらずトトや動物の痕形分配 濃度であるという信頼性のない統計値になることがあ 濃度であるという信頼性のない統計値になることがあ

【〇〇14】また、分析対象物質拡散の境界層は殆どの 場合、円間形のような回転体にとってよりもプレーナ型 構造にとってより取くなる。その理由として、分析にサ ンドイッチ免疫が有法のような多限層のプロトコルが含 まれている場合、あるいはセンサーを再使用する必要が ある場合、プレーナ型の幾何精造はよりクリーニングが 因難なためである。最後に、食品安全のような用紙にと ってターゲットとなる病似はかか」へ「各種である。 最大端でコスト高となりがちなCCDや光増倍常信号回 収技術を必要とする低感使のプレイ技術の価値は疑問視 される。

【0015】エバネセント波および表面プラズモン共鳴 センサーは医療および食品安全への用途に見込みがある が、当該技術に携わる者であれば現在の技術が上述の欠 点を含めていくつかの注意点において最適でないことを 理解できる。

[0016]

【課題を解決するための手段】本発明によると、光学的 分析装置は光端モジュールと光学センサーとを有してい る。光源モジュールはある伝播角度範囲を有する光を発 生させる。この光学センサーは光調節部分と分析感知部 分とを有している。光調節部分は光源モジュールで発生 した光を受け、分析感知部分に対して実質的に一定の伝 播角度を有する光を供給する。

【0017】ある実施形態では、光源モジュールはより 低い、ゼロではない環界の店舗角度からの範囲を有する 光を発生する。たはこの環界以下の店籍角度の先をブ ロックすることで達成可能である。ある実施形態ではセ サナーの光調節部分は光源モジュールで発生した光を入 射光として生み出す。センサーの分析宏知部分はコバ ネセント被塞知動作に適したセンサー分子でコーナン グされた導攻路、または表面アラズモン共鳴速知動作に 週した全国律院でコーティングされた導攻路であっても おい

【0018】ある実施形態では、導波器が集積化された ウィンドウを有する質問接限によって光端をジェールー 結合されることの可能である。環境限計2類でシールー で発生した光をセンサーに送信する。この導波器は光フ マイバーであって未端が値削リフレクタを形成するよう に角度を付けられることも可能である。環境器は、 窓路から質問装置の光学部品に入射する配起光の後方散乱 を防ぐために不適削な材料を有する湯のウィンドのに設 置することも可能である。

【0019】 あ実施形態では、センサーが二次元また は三次元の動きをし、それにより連絡時に溶液に浸して 特殊な分析プロトコルを実現できるような自動型分析プ ラットホームにセンサーと質問装置が準備される。セン サーの特別の語途中に浸されている間、システムはセン サーの振動運動および/または接触溶液の回転運動を供 格してエバネセント波領域のターゲット分析対象および /または薬剤との反応を促進する。

[0020]

【発明の実施の形態】本発明のさまざまな実施形態を完 金に理解できるように特定の詳細説明でもって光学的分 特談数とよび対定意明する。しかしながら、当該技術 に携わる者でおれば本発明がこれらの評細とは契ぐる形 能で実施可能であることを理解するであう。他ので ついては、本現明の実施形態の説明が不明確になるのを 避けるため、よく知られている構造や動作は示さないか または樹村を入れていない。

【0021】図3は分析システム20を示す機能プロックダイヤグラムである。光密加潔子(センサー)22 は、下記にさらに詳細を記述するが、レンズ部か24、リフレクタ部分26、おはび密加薄砂原、即ちファイバ・高か28を右している。この光を加末で2は縁起光30を受け、信号回収光32を返す。励起光30は駆動回路(光磁原動画路)36の制御下において光源モジュル・大流彩)34は、海波路、即ち供拾源ファイバー38のような光ファイバーを経由して別起光を供拾する。光学的質問装置(光学野び開始モジュール)1は信号回収光32を

け、さらに都合のよいことに想知素子22と供給額ファイバー38とを経由して送信された励起光とを光学的に結合させる。米学的質問設理 40はレンズのようを実施を支援を光鏡出器のような実換器とを有しており、信号回収光32に関数として関連した電気信号を生み出まった。
「窓気信号は光電売増幅器、代売増幅器)42により増幅され、これが増幅信号をマイクロコントローラ44は、この増幅信号を解して透知動情報表が表しまたはプリントアウト、または後の解析のために貯蔵する形で供給する。また、マイクロコントローラ44は活剤感動回路36となった。

【0022】当該技術に携わる者であれば、図3に示された分析システムが構成と機能のよく知られた指板要素 示す簡単化したブロックダイヤグラムであることが判 るであろう。光源モジュール34、光学的質問装置 4

0、および窓知業子22に関する詳細は本発明のさまざまな実施形態とつながりを持たせて以下に説明する。図3に示されている他の機能プロックに関してさらに詳細説明することは、当該技術に携わる者が本発明を実行する上で必要のないことである。

【0024】ある実施形態では、レーザーダイオード4 6は市販の可視光レーザーダイオードであり、規格の9 mmパッケージ型で、600~700nm帯域で動作 し、平均パワー1 mWまたはそれ以上を出力するもので ある。開口数調節レンズ52は直径3mm、0.25ピ ッチ勾配屈折率 (GRIN)型レンズである。供給源フ ァイバー38はコア直径200ミクロンの光ファイバー であり、好ましくはガラスまたは石英のような自己蛍光 発光が最小限で散乱損失の小さい伝送材料により作製さ れたものである。しかしながら、プラスティックファイ バーや他の導波路も、特に、光源モジュール34から感 知素子(部材)22(図3参照)までの距離が数メート ル以下の場合は適合可能である。この実施形態では、G RINレンズは開口数およそ0.4ないし0.6のレー ザーダイオードを、比較的低い石英ファイバーの最大開 口数を保ちながら、約0、22に変換する。透過性の薄 い (約0.15mm) ガラス円板54が透明接着剤によ

りGRINレンズ52に接着されており、これは光学軸 45に触対林で配置された直径約0.75mmの円形造 光部56を有している。選光部56の効果は供除過ファ イバー38に伝統角度の小さい光線が入射するのを除去 することである。供検選フォイバー38が内部からを除去 生を減失生となほど曲げられず、多数の散乱中心を含ん でいない場合、ファイバードの光はファイバーに入射し 光光と同じ角度特性を有する。

【0025】図5は、遮光部56がある場合とない場合 について、供給額ファイバー38から出る光の角度分布 御定結果を示したグラフである。これらの測定法は 速した特定の構成の光源モジュール34と供給源ファイ バー38に対応している。明らかに、遮光部56は低い 伝播角度の光線を大幅に削減した光の角度分布を提供し であり、その制度はこれ以降の検討の中で明確になるで あう。便宜的に表示する目的で、光学輸45(図49 駅)に棚関する伝播句度は図5のグラフでは開口数の値 で表わしている。

[0026] 図6(A)は供給源ファイバー38を通ってファイバーの開催59に形成された直角リフレクタう に向かう開起売30を示している。その後、関地売30は受用業子22のレンズ部分24に入射し、反射部26のリフレク多表面27で反射し、受加ファイバー28に入射する。原知ファイバー28は2ウッド層を除去した光ファイバーのコア部分であってもよい。別の選択肢では、受加ファイバー28は2時に適合された数ある導波路構造のいずれかでまってもよい。

【0027】図6(B)は、エバキセント男長郷による 並光などの信号回収光32が感知ファイバー28を通 り、リフレクタ26で反射し、レンズ24で既折し、ウ ィンドケ60を通って質問地離40(図349無)に返 ってくるのを示したものである、いった人気間を終し の内に入ると、信号回収光32はプファイアボールレンズ 62のようなレンズによって光検出器64などの変換器 に焦点を扱るため。

【0028】図7 (A)は質問装置ウィンドウ60の1 つの実施影態のさらに詳細を示したものである。供給施 ファイバー38の末端59は45°の角度で3-世上 げに研密され、反射膜61がコーティングされて直角リ フレクタ58を形成している。供給版フィバー38の この部分は、詳細を説明するが、質問装置ウィンドウ6 のかけに集積化されている。直角リフレクタ58は、供 給譲フィバー38内の光がウィンドウ60から通常は ウインドウ表面に面角に、例えば間口数0.22でもっ で浮かび出てくるように設置される。

【0029】質問装置ウィンドウ60はレーザー線拒絶 フィルター膜66をガラス板67の片面に成膜されて有 している。このフィルター膜66の根本的な機能は励起 米30に伴なう場合を光が質問装置40に含まれる光学 部品に影響するのをすべて解除し、より長波長の強光信 今回収光32 (図6 (A) および6 (B) 参照) が妨害 を受けない経路を提供することである。励起脚まよびブ ロッキングフィルクの選択は信号の同収に指接に関連し たおり、これに同しては毎よど終けする。例えば 約1、5 mmの円形の遮光形状6 8がフィルター服6 6 の外側表面に途布またはコーティングされている。この 起光部6 8は、感知素子2 2 のレンズ部ケ2 4 で反射さ れる後方反射肺起光3 0 をすべてプロッキングすること によりフィルター服6 6 を増生している。

【0030】図7(A)および7Bの両方によると、溝 70はフィルター膜66と反対側のガラス板67に切り 込まれている。この溝は高速の水冷式ダイアモンドソー で切り込むことができる。溝70は高い不透明さを有す る、Epoxy Technologies of B illerica. Mass.の320エポキシのよ うな材料72を充填される。第2の、供給源ファイバー 38の幅と同じの、より狭い溝74は不透明材料72内 で、溝74の長さに沿った全部分で不透明材料72を突 き破らないよう配慮した位置に設けられる。それから供 給源ファイバー38が、正しい位置で正しい方向に光射 出するように溝74に配置され、そして薄いガラスカバ 一板76が洗のウィンドウ面に押し付けられてファイバ 一の位置を保持する。それから、UV接着剤P92(S ummers Opticalof Fort Was hington, PA)のような透明材料が、捕捉され た供給源ファイバー38の空間にしみ込まされて空気を 除去し、接着剤が硬化される。

【0031】接着新とか、一板76の両方は供給限ファイバー38のクラッド層と海と同じ環折率ももつように 選択され、ビームの収差を張んにする。励起光30は、 直角リフレクタ58からの反射した上で供給限ファイバー38の円筒状の壁を通過する必要があり、さらないと ファイバーの壁が円筒形レンズとして作用し、報出励起 光ビームの形状を張める。不透明材料72は、選先節6 8と共に、直列リフレクタ58に計らて築節からかまかは、 かまたは、励起光30が送知素子22のレンズ部分24 に最初に入射する場所で反射されるあらゆる励起光を吸 収する。

【0032】図3、6(A)、および6(B)と関連付けて以上に検討してきた感知素子22は、ボリスチレンなどの射出成型により単一片として形成可能である。図6(A)に示すように、聚出素子22に入出する勝起光30は最初にレンズ部分24の表面に進速し、これは歌されば表が振れていたが、カンズ部分24の根本的な機能は図6(B)に示したよい、レンズ部分240根本的な機能は図6(B)に示したように、信号回収光32を平行せずることである。しかしながら、レンズ部分24は随起光30に関して、肺起炎の実効が部分を光学離45に移す二次的な行動でも表します。

【0033】現在の技術の状態と関連させて以上に説明 したように、励起源から供給された光は平衡化した分布 の伝播角度から成り、テーパー化したファイバーの断面 がしばしば開口数を液体サンプルに浸されたときの感知 ファイバーと適合するようにマッチングさせるのに使用 される。しかしながら、大部分の光線の角度特性がエバ ネセント電界強度に対して微弱にしか寄与しないので、 この手法は入力エネルギーを顕著に浪費する。他の試み はテーパーを感知ファイバー全長に沿って使用するもの であり、それにより低い伝播角度の光線をファイバーに 沿ったいくつかの場所においてエバネセント電界に寄与 するような高い伝播角度の光線に変換する。しかしなが ら、これらの低角度の光線のために、最初から高い伝播 角度を有する光線が損失とならざるを得ない。伝播角度 の低い光線をファイバーのテーパーによって連続的にグ レードアップすることはファイバーの長さに沿って励起 光が洩れ出るという不利益によって得られるのである。 これは分析感度がファイバーに沿って変化することを意 味するものであり、これがキャリブレーションの問題を 引き起こす。また、ファイバーから外面のサンブルへの 光の漏出は結合しているフルオロフォア単独ではなく、 サンプル自体の蛍光励起につながり得るものである。 【0034】理想的には、すべての入射励起光が感知フ ァイバーの臨界角に非常に近いものであり、エバネセン ト電界強度を最大化し、それによってファイバーに結合 したあらゆるフルオロフォア分子による蛍光を最大化す ればよい。また、盛知ファイバーが、単位長さ当たりの 感度を一定に保つように本質的に直径が一定であり、外 部環境への光の漏出が最小になればよい。実際上の問題 として、射出成型による作製のような製造プロセスの結 果としてわずかにテーパーのある感知ファイバーとなる 必要がある。典型的には、約0,02°のこのテーパー は射出鋳型から欠陥を形成させずにファイバーを取り出 すのに充分であり、このようなテーバーは本質的に光学 的効果において無視できるものである。本発明の実施形 態は殆ど理想的な条件を提供できるものであり、根本的 に感知素子22のリフレクタ部分26の特性に帰するも

のである。
[0035] 図6(A)によると、リフレクタ部分26
の反射表面27は、供給銀ファイバー38の熔部から射出されるすべての光線が透加率子22の光学軸45に相関して同じ角度で取けされるように特勢されている。
には考えると、感知ファイバー28内のすべての光線は同じ伝播角度を有しており、これはエンバキセント波に基づくセンサーにとって高度に望ましい特徴である。光源(すなわら供給銀ファイバー38の熔器にある電角リフレクラ58)は1は日本光変である。その光源から地は12位大変である。その光源から開始にある電角リフとク58)は1は日本光変を入る光源が上間される光の角度分布がある制限値(下記で検討)になると仮定すると、必要とされる反射表面27の形は3度字的で容易に導き出せる。実際的には、ファイバーはコアので容易に導き出せる。実際的には、ファイバーはコアので容易に導き出せる。実際的には、ファイバーはコアの

直径が3ミクロンの小ささまで入手できるため、点光源 を要求することは回路な条件ではなく、また感知素子2 2の相対的サイズを単純に大きくすることも可能であ 3、実際問題として、実験を通して感知ファイバー28 の直径が供拾瀬ファイバー38のそれのおよそ4倍の大 きさである場合、点光源条件が得られることが判明し

【0036】望ましい反射表面27の形状は図8に示した曲線27Aを光学軸45について回転させたもので規定される。点光源を0点とすると、曲線27Aは次の極 座標

 $r(\theta) = R(0) \times (1-cos(\theta n))/1-c$ os($\theta+\theta n$))

により説明することが可能であり、ここでr (θ) はO 点滅から曲線 2 7 A までの距離。 θ は励起光線 3 0 と大学軸4 5 の間の角度である。角度 θ 6 は光学軸に相関する出射の望ましくは一定となる角度、R (θ) は θ = θ のときのの点滅から曲線 2 7 A までの距離である。

[0037] 図りによると、反射表面27が、ある伝播 角度範囲に入っている光線についてのみ作用することは からかります。 図示したように、光学権45に相側して 小さい角度で伝播する励起光30Aは直接的に感知ファ イバー部分28へと通過する。光学線に対して比較的大 立な角度で伝播する光線30Bは収表表面27で反射

し、2回目となりそして感知素子22から帰折して放出 される。しかしながら、この伝情角度の物東条件に入っ ているものでも、80ないし90%の光線を集めて望ま しい角度 θ_0 で感知ファイバー部分28に向けることは 困難ではない。

【0038】水中に浸したポリスチレンの導波路において開口取はおよその、856である。 励起がの伝播角度が臨界角に非常に近くなったとき、最も大きなエバネセント電界強度が倒出される、ポリスチレンの600ないし700m 帯域における屈折率は約1.584であ

り、これは光学線に相関した態界角が約32.7である ことにつながる。しかしながら実際の設計上の問題として、製造議会などに伴うう開発としかの効果を補償さか のには、より低い伝播角度を使用する方が適切である。 態界角より約2*かさい伝播角度での設計が容易に達成 うれ、漫記できる観景が借入れている。

【0039】図10は燃却素子22の髪由ファイバー酸ク28に入射さた経緯の果物的角度分布を、市販の新鉄 追跡プログラム、商原登録の Pticadによりモデル化して示したものである。モデル化された特定の処別等 行は、図11に元と寸法で、直径200ミフロンの供給源ファイバー38を燃却素子のレンズ部分24の対面する表面からの、5mm離れた場所に配置して作製されている。モデル化を簡単化するために、供給源ファイバー38が、上限の間200。22までの光線角度の均一な分布を有する光線を伝送すると設定する。

【0040】図11は集積化されたレンズ部分24およびリフレクタ部分26の特定の幾何形状を示したものであり、次のレンズメーカーの等式、

z(mm)=7.59178h2-1.130917h4+15.184765h6-1.276721h8 +3.500005h10

で説明することが可能であり、当該技術に携わる者であ れば理解されよう。

【0041】図10に示したように、小さい伝播角度の 光線画分は全く適量である。大部分の光線は設計の伝播 角度 (開口数 0.81で表示) 付近に集中しており、感 知素子22のファイバー部分28に射出される84%以 トの光線が0.75以上の開口数で表わされる伝播角度 を有している。光線の約16%は開口数0.15以下で 表わされる伝播角度を有しており、それらの光線は非球 面リフレクタ断面26を低伝播角度で通過し、したがっ てリフレクタ26の作用を受けないで表示されている。 【0042】図4に示されている光源モジュール34に 使用される中央部の遮光部56によりさらなる改善が供 給される。明らかに、図10は低い伝播角度の光線を実 質的にすべてブロックするこの遮光部56の効果を含ん でいない。低い伝播角度の光線は実質的にエバネセント 電界強度に寄与しないため、検出信号の発生には殆ど価 値がない、しかしながら、それは、質問装置40(図6 (B)参照)により拒絶すべき、無信号時の顕著なバッ クグラウンド光の発生源となる可能性がある。このよう なバックグラウンドの揺らぎ光は、センサー材料のバル クまたはその中の不純物の軌跡の射出による蛍光、また は励起光の質問装置40自体への洩れ、または導波路内 部の粒子や適波路表面の不完全さから後方散乱した励起 光に由来することがある。フィルター膜66(図7

(A)参照)のような励起光性絶フィルターは100% の効果をもち得ない、システムから低に活角度の光を除 去することにより、質問設置 dにおける無信号が ックグラウンド光の量は対応して低くなり、エバネセン ト電界が美面に結合したプルオロフォアを励起すること に生まる効果が形なくなる。

【0043】図6(B)によると、信号回収光32は質問拠番24に入りする前に平行化されることが望ました。 米銀が提り入射角度からおえそ10%比外た角度で衝突する場合、フィルター膜66(図7(A)参照)の性能は形とにおいて低下する。 電光発生プロセ 北はおらゆるフルオロフォア部分からの等を光線角度分布を発生するので、広範囲の光線角度分布を平行化して小さく、低ノイスの光線出器に方向付けすることも望ましい。

【0044】比較的低い伝播角度を有する信号回収光3 2の商力は感知ファイバー28を出て意知業子22のレンズ24を直接的に通過する。これらの光がレンズの焦点付近で感知ファイバー28からあらわれ、それにより平行状態でレンズから出て行くようにレンズ部分24の 表面および物の配置は実施される。しかしながら、信号回収光32のうち第2の、殆どの場合において、より大を毎回大は先を伝信角度で発展力でイパー部か28から出る。これらの光線の多くは、その後、リフレクタ26の反射表面27に衝突し、これが高い伝信角度の光をレンズ24へと反射し、それから質問認置40円に含まれる光等システムへと入射し、それにより、自収された信号光の実質的部分(それに別は失われている)を集める。光線モデル化の研究は差知ファイバー28から射出された信号回収光の90%以上が光検出器64に到達するたと参末している。

【0045】数多くのロングパスまたはバンドパスフィ ルター設計のいずれもが、臨界波長以上の波長を伝播し て臨界波長以下の波長をブロックするか または開波帯 以内を伝播して第2周波帯以上を拒絶可能な光学結晶お よび薄膜干渉フィルターのようなフィルター膜66に採 用可能である。最も単純で最もコスト効果の高いフィル ター膜66としては、Optical Coating Laboratories (Santa Barba ra, CA)から入手可能な特殊なフィルター特性を有 するロングパスダイクロイックフィルターが可能であ る。しかしながら、付加的な励起のブロッキングは、典 型例の周波帯において、フィルター膜66と組み合わせ てスペクトル吸収着色フィルターを使用する、例えば、 Schott Glass Technologies (Durvea, PA) ØRG-645ΦRG-665 シャープカットガラス、またはHoya Corpor ationのR-62、R-64、R-66またはR-68シャープカットフィルター材料のようなロングパス バルクフィルター、またはレーザー波長で強い吸光度を 有して少なくとも蛍光発光周波帯の一部で吸光度の低い 有機染料ポリマーから平板67を作製する、ことにより 得ることができる。前に検討したように、1種類として の薄膜フィルターは光学軸45に対して急角度をなす光 線には効果的ではないが、着色フィルターはそれを補う 機能を提供するものである。

【0046】600ないしア00nmの周波帯(例注 は、638、645、658 nm)の市販のソリッドス テートレーザーダイオート開起光薄 46により、約25 nm以上でレーザー発光板を超える被長までにおいて 50%の伝播性を示すロングバンス・ルターを組み合わ せて使用すると、簡起光揺らぎをおよそ1000~10 00の囚数で低減することが可能である。この程度の 耐起のプロッキングベルが直接されると、発きれた 場ら業上ベルは光学的欠陥および材料の不均質性により 大きく影響され、レーザーダイオードおよび高い光強な い鑑光を有する。この点でのS/N地は、電光発光を防 止するために光淵タ 34にレーザーバンドバスフィルター を配置すること、専変路材料とその脚度を変えること。 感知素子20分案表面特性を改善すること、光学的質 同接置40における強い無信号光レベルを生起しない弱 起波表に移動させることによる最も効果的な影響を受け る、発との誘電性材料について、動作開放業を長候大き る。たれらのパータグラウンド効果を超える小さな強光 信号を検出するためには、したがって安定で効率的な、 約600 m m ないし800 m の 別級使内で発光すること が有相がいた。

【0047】適切な分子の類の1つはアルミニウムフタロシアニン化合物であり、Schindele6の"Monomeric Phthiocyanine Reagents"というタイトルの米国特許5、494、793に開示されている。適切な分子の類の2番目はMolecular Probes(Eugene. OR)から入手可能なアレクサ・フリュオー(Alexa

Fluor) 染料 (例 t ば Alexa Fluor 660および680)である。適切な分子の類の3番目 liAmersham Pharmacia Biote ch. Inc. (Piscataway, NJ)から入 手可能なCyDyeシアニン染料 (例えばCY5) であ る。図12は、生物学的分析のために開発されたこれら の赤色蛍光ラベル4種についてレーザー励起波長を60 〇nmないし700nmの周波帯で変えたときの1分子 当たりの相対的蛍光信号強度を示したものである。この 比較のために、レーザーとブロッキングフィルターとの 間に30 nmの光学ギャップを使用した。レーザーダイ オードはさまざまなメーカー製の次に示す波長の市販品 である。すなわち633nm、635nm、638n m, 640 nm, 645 nm, 650 nm, 658 n m, 670 nm, 675 nm, 680 nm, 685 nm および690nmである。もちろん他の波長のものも将 来は入手可能となり、メーカーは公表されている出力波 長と異なる波長を提供するために製品をカスタム選択す ることができる。それに加えて、発光ダイオードの励起 源も薄膜フィルターのような適切なフィルター処理をし て使用することが可能であり、これにより最大発光波長 をより厳密に規定および限定される。

【0048】こうした理解のうえで、高価でない既製品の職能融を使用した電光を基本とするエバネセント波を 加速システムにおいて最高のS/N社と得るためには、 超波長が660nm以上になると、信号強度が弱くなり かつ利用能ないくつかのフルオロフォアに約640な いし167nmの配配接表を少様で良くマッチさな め、利益がないと図12から結論付けることができ、そ して楽潔にもこの総理で多くの材料が利用可能なのである。

【0049】質問装置ウィンドウ60を通り、励起光の フィルター処理済みの光は焦点距離の短いレンズにより 適切な低ノイズ光検出器64に焦点を絞られる。高い集 光性能をもつレンズであればいずれも使用可能であり、 特に効果的でコンパクトな設計は高屈折率を有する直径 1ないし10mmのガラスまたはサファイア球体で構成 される。光学品質のサファイヤ球体はEdmund S cientific (Barington, NJ)から 入手可能である。ソリッドステートフォトダイオード は、小型で電力を消費せず、低ノイズであるため適切な 光検出器64である。光検出器64に入射する光はそれ から光電流に変換され、これが同期検波のような標準的 な小信号の電子的増幅方法を使用して電圧に変換され る。6mmのサファイアボールレンズ、低ノイズ光検出 器S4707-01 (Hammatsu, Inc. B ridgewater, NJ)、および同期検波型増福 技術を最適のチョップ周波数 135 Hzで動作させて使 用し、非常に好適な光電流感度0.025pAが実現さ nr.

【0050】以上の検討の多くはエバネセント後に基づくセンサーへの原用に焦点を当てているが、当該技術に掛める者でおれば短期業子22が検面プラズモン共鳴センサーにおける利用に適合化できることは理解するであるう。光ファイバーに伝送するためにさまざまな光伝筒角度を目標を見からに対していまった。当該技術の現在の対態と関連付けて上述したように、現在利用可能を表面プラスモン共鳴をサールのための検出性収入ペクトルはさまざまな伝播角度で感知ファイバーを伝播する光に仲なう共鳴スペクトルを重置したものである。それに代わって、本衛的に単一の信制を放び伸びませいます。

【0051】上述した分析システムは、表面アラズモン 共鳴発加の動作に使用するために容易に適合化できる。 白色光を発生する光源モジュールは、上述した保持源フィイバー38、質問装置 40、および質問装置ウィンド か60と実質的に同じ構成の供給源ファイバー、質問装 置、および質問装置ウィンドかにより急知素子と2に結 合することができる。表面アラズモン共鳴センサーファ イバー114が帰還信号光(図16) 8 郷)のための ミラー122を有している場合、質問装置40に非常に 類似した光学システムが採用できる。もちろん、スペの リルグレーティングおよびアレー機出器(たたはの 切な分光学的装置)で光検出器62、2ペの 切りな分光学的装置)で光検出器62、2ペの を設計かた終かれることはできる。

【0052】図4における遮光部56の使用のように、低伝播角度の光を除去することは表面プラズモン共鳴感 別の動作にいくつかの利点を提供する。現在使用できる 方法では容易に加工できないほど金展服を薄くする場合 を除いて、低い伝播角度の光は表面プラズモン液を励起 しない、図1 (B) のミラー122からの検方反射信号 光のケースでは、低い伝播角度の光は本質的に信号ノイ ズであって、瀬空すべき共映物果をぼやけさせるもので ある。感知素子22のリフレクタ部分26は、やはり低い伝播角度の光をより高い伝播角度の光のひあ

6・ 【0053】上述の実施形態を即座に適合化した形態に よると、1312一定の伝播向度の間口数の高い光が表面プ ラズモン数センサーに供給可能となる。図13は、当該 技術の現状と比較した(図2 (B)と図13の両方を 照)と移の、恐知第子22の光学的特徴を採り入れた表面プラズモン共鳴センサーをモデル化した結果を示して いる、400ミクロンのシリカ光ファイバーコアに厚さ 55nmの金の間が焼され、ファイバーコアの光学時に 相関するそ必に最神板が21.60でなし、22の 一分散を有することが想定値として含まれている。2つ の曲線のを異似上速した分析システムの適合化による表面プラズモン状態技術の顕常な必要を示している。

【0054】図14は4つの感知素子22を採り入れる ことのできる使い捨て型の射出成型分析カード80を示 したものである。軸方向に質問される4つの感知素子2 2.bはタブ8.2を有しており、これは好ましくはレンズ 24、リフレクタ26、および感知ファイバー28が一 体構造となっている。タブ82は券80に成型された流 路88内に感知素子22を設置することおよび操作する ことを補助するものである。この実施形態では、励起お よび信号回収は4つの光学的質問装置40により提供さ れる。券80には成型流路88をシールするためのカバ -84およびカードにサンプルと試薬を導入するための 複数の注入針をもつ隔壁90が含まれる。溶液は各流路 88および軸方向に配置された感知素子22に分けて配 分されるか、または流路88が互いに入り口一出口で接 続されて1本の蛇状に曲がりくねった流路を形成するこ とも可能である。少なくとも試薬が互いに交叉反応する のを防止するようにかつ試薬濃度と反応速度が最大化さ れるように関与する限りにおいては、個々の導波路は分 離する方が好ましい。別の選択肢では、複数の導波路2 8を並列に装着した唯一の溶液チャンバーをカードが有 することもある。

【0055】使用に際しては、カード80は、多数流路 の溶液剤専用ペリスタボンアおよびパッファーや廃液用 のリザーバーのような、当該技術に携わる者であれば理 解するであろう分析システムの他の補助部品を有する分 析ユニット (図15) に挿入される。

【0056】自動装置的動作

感知素子22は、単独にせよあるいはエバネセント波プローブアレーの1素子としてにせよ浸水型の分析プロトコルに埋想的に適したものである。浸水型プロトコルは、円筒状薬波路のような細長い装質のセンサーが少な

くともいずれかがターゲット物質を有する1つまたはそれ以上の液体に物質的に没れる処置として定義される。オブションとして、このプロトコルは、洗浄目的、いミネッセンスを生じさせるため、複雑数のエバネセント領域における倍光の改変または創出のため、または導波路における信用が「一の変更のために導波器を追加的な溶液に浮きことも有している。

【0057】多くの分析システムおよびプロトコルは分 析カード80に類似した使い捨て型のモジュールを使用 し、それには約1 c c またはそれ以下の液体が感知素子 アレーを有する液体構造に導入される。しかしながら、 ターゲットの病原が低濃度であったり、サンプルが異質 性、粘性、または分析装置を汚染する成分を含有するも のであるような食品安全 環境および医療応用において は漫水型プロトコルが利点を有している。そのような物 質の例には全血、液状便サンプル、汚水、ミルク、およ びホモジナイズした肉やソーセージが含まれる。これら のケースでは、使用可能サンプル量は非常に多いが受け 入れる病原レベルは非常に低い可能性がある。この環境 では、大量のサンプルに対して浸水型の分析を使用し、 検出器が容積内のサンプリングパターンをとってサンプ リング統計値を向上させる手段を提供することが望まし い。これはまた、制御性を高め、あるいは汚染された媒 体が複雑で高価な別な用途に必要な分析流体工学系に広 がるのを防止することを可能にする。

【0059】使用に際しては、薄波路をまずターゲット 抗原を有している可能性のあるサンプル液と1-5分間 インキュベートする。洗浄ステップを経た後、この薄效 路を、フルオロフォアをラベルした抗体と1〜5分間 ノキュベートし、励起光が薄波路を適るときに蛍光を発 生する抗体/抗原/ラベル化抗体のサンドイッチを形成 オス

【0060】サンドイッチ形式の免疫分析をするための 自動装置500の実施形態を図16に示す。装置500 はロボットアーム501および光学モジュール502の 両方がマイクロコントローラ44の制御下に置かれて精 成される。ロボットアーム501は、水平面内で1また は2次元方向の動きをして巡波路28のアレーを分析に 使用する種々の液体が貯蔵されている処理ステーション に運び 垂直方向の動きにより邁波路28のアレーを液 体に浸水または引き上げる。光学モジュール502は、 抗原34および光学的質問装置40から成る1つまたは それ以上の質問光学系セットを有している。制限のない 例では、光学モジュール502において直径約1~10 cmの円形パターンの中で60°の間隔で設置された6 セットの別々の質問光学系がある。この例では6個の使 い捨て型感知素子22が、図17において超音波または 接着剤による接着方法を使用して使い捨て型のキャリヤ プレート503に装着されていることが示されている。 キャリヤプレート503は、好ましくは、黒色に塗装さ れており、ポリスチレン、PMMA、ポリ塩化ビニル、 ABS、ポリカーボネート、または同等のポリマー材料 でできており、厚さ0.5~2.0mmで直径約50m mである。別の選択肢としては、キャリヤプレート50 3および感知素子22アレーは射出成型により一体型の 透明部品として作製されることもある。プレート503 が光学モジュール502の下側に設置されるとき、核感 知素子22の光学軸45は対応する光学的質問装置40 と同軸となる。

【0061】サンドイッチ形式の蛍光免疫分析をするた めの分析実施装置500はロボットアームの下部に分析 モジュール504を有することが可能であり、これが個 々の分析ステップを実行するための3つのステーショ ン、すなわちサンプルをインキュベートするためのサン プルステーション505、導波路28を洗浄するための 洗浄ステーション506、およびフルオロフォアでラベ ルした抗体試薬液中で導波路28をインキュベートする ための試薬ステーション507である。分析を実行する ために、まずロボットアーム501が導波路28のアレ ーをサンプルステーション506に移動させ、このアレ 一(その各業子は当該技術により捕捉抗体でコーティン グされている)を検査対象の液体サンプル510で満た された約1~500ccの使い捨て型カップ513に浸 す。このアレーはサンプル液510中で所定の時間イン キュベートされる。この時間の間に、各導波路28はロ ボットアーム501(または後述する方式)によって所 定のパターンで動かされ、それにより統計処理が有効に なるようにサンプル容積と接触する。ターゲット物質が 1種類だけであることも可能であるため、この例では6 つの導波路は同じ捕捉抗体でコーティングされており、 サンプル処理量を増加させるために複数ウェルを有する カップホルダー (図示せず)を供給可能なことは明白で ある。このようなカップホルダーには6つの適切なサイ ズおよび形状のボケットが供給されていて6つの異なる 液体サンプル510を設置できる。

【0062】再び図16に戻ると、このインキュベーシ

ョンステップが完了すると、ロボットアーム501が導 波路28のアレーを洗浄ステーション506に移動さ せ、このアレーを、使い捨て型カップまたはマイクロコ ントローラ44に制御された液により周期的にフラッシ ュ洗浄されるリザーバー (図示せず) に入れられた洗浄 液511. これは0.1%の界面活性剤を有するリン酸 バッファー等張液でもよいのであるが、に浸す。サンプ ル液510の残留物はこのステップにおいて、水平方向 の振動パターンでアレーを高速で動かすことにより、す べて洗い流される。抗原抗体反応は充分に強い結合なの でこの物理的な運動がターゲット物質を引き離すことは ないが、除去しないと分析に逆効果となる試薬および非 特異的に結合しているサンプルを洗い流す。このステッ プが終わって洗浄液511から引き上げられる前に、そ れぞれの導波路28は励起光による打診を受け、そして ベースラインが作成される。

【0063】このペースライン測定が完了すると、ロボットアーム501は環境路28のアレーを誘揮ステーションに設置されているのは、フルオロフォアでラベルした。抗体第512~~512代を有する公称値0、1~50~00分で、フトラセットである。 各パイアルセット515であり、各パイアルセット918では一般を有しており、機電生加速が指揮を持たした。 海線路28のアレーの導度器は対応した時を有しており、機電生加速が指揮機をは打破した目的である。 海線路28のアレーの導度器は異なるターゲット物質に特別な指揮をインスティングすることも可能である。 海線路28のアレーの導数器は異なるターゲット物質に特別な様にフェティングすることも可能であるため、バイアル512を2015によりません。

【0064】所定時間インギュベートしている間、帯波 路28のアレーは定期的または連続的に蛍光信号レベル をモニターするための打動を受ける。インキュベーショ ンが完了した後、ロボットアーム501は薄波路28の アレーを渋浄ステーション506に野動させ、深端路を 浸して無動させながら洗浄し、残留している気は結束を すべて除去する。この点で再び信号レベルが測定される ことも可能である。

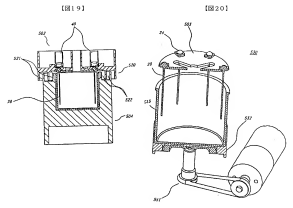
【0065】このプロトコルはターゲット特質の過度を 押貨でするために少なくとも3つの方法を(精制する。ター ゲット温度は、単調にフルオロフォアラベルした試薬液 512に浸した像の信号変化速度に相関させることも、 フルオロフォアラベルした試薬液 フルオロフォアラベルした試薬液 フルオロフォアラベルした試薬液を12でのインキュベ ーションの前接に洗浄液511でで助産したペースライ ン信号レベルの変化に相関させることも可能である。第 の方接は削減の落を得ることができ、第2の方法は 高い精度を提供するものであり、第三の技術はより時間 を必要よするがフルオロフォアラベルした洗練512が 機い電光を生じたきでも高速の課をす能にするもの である。

【0066】分析アラットボーム500上で実験される
3段階のルミネッセンスおよび蛍光分析は、光または蛍 光を生しる試率中に浸される前に導破費28から売どの 不純物が洗い流されるため、全血、液状便サンブル、汚 水、ミルク、およびホモジャイスした肉および食品のようなやっかいなサンブル中で微量成分を測定するのに、 分適しており、最便限のサンブル調製で高速度の測定が 可能となる。小径の減数路28分末端部分だけが変形。 汚染の可能性のあるサンブルに接し、液は使い捨て型の カップまたはパイブルに入れられる結果、システムは容 易にメンテナンスと使用ができる

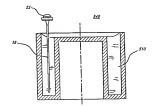
【0067】外来の室内光は低レベルの光信号測定に逆 効果となってこれを妨害する可能性があり、光を排除す る入り組んだシール520を図19に示したように分析 モジュール504と光学モジュール502との間に使用 することも可能である。このシールには、組み合わされ ているが接してはいない環状の壁521を使用し、これ らは両方の部分から延びて射出方向に少なくとも上述し た洗浄の振動サイクルと同じ距離だけ分離されている。 壁を通る軸の分離が最小限になるか、または分析モジュ ール504の環状のポケットの深さが最大限となると 5. 外来光の干渉は最小限になる。後者は光学的に好ま しいがモジュール504を洗浄することがより困難にな る可能性がある。制限のない例では、4.6cmの円上 で等間隔に配置した感知素子22から成るアレーのため に、環状の壁521が厚さ1、5mmで触方向の長さ1 cmであり、射出方向に1cmで軸方向に1.0mm分 離している場合、室内光は入り組んだシール520によ り除去される。インキュベーションおよび洗浄の間で光 学モジュール502の分析モジュールに関して側部方向 の動きを可能にし、外来光の干渉を最小限にするための 他の方法として、黒色エラストマーのベローズ、外部光 のシールド、および同期をとった信号検出が含まれる。 後者の電子的方法はバックグラウンドの光を解消する補 助にはなるがエバネセント分析に伴なう低信号レベルで の単一の解決法としては好ましくない。

【0068】 光整恒素子22の幾何時料や特性は減水型の分析にとって最適である。信号強度と導液路28のヴ 水深ととの間には直線関係があるが、信号強度と導液路 28のウンブル張510表面から上に突き出た量との間 には対応関係はない、これは光密知業子22と光学的質 関議遅400間のインターフェースは潜液との原止から 遠隔にすることが可能であり、インターフェースを光学 助にクリーンに係っことが可能なことを意味する。しか しながら、非常に長い導波路は、導波路をあまりにも曲 がり扱くすることにより物質移動促進方法に悪影響を与 える。

【0069】導波路を基本とした浸水型分析の明らかな 利点は、顕著な横断流体速度が発生可能なことである。



【図21】



【手続補正書】

【提出日】平成14年2月28日(2002.2.2

8)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 サンプル中の分析対象を検出するための 光学的分析装置であって、

(a) ソリッドステートの光射出部と、光線成形光学部 とを有し、所定範囲の角度に指向され、16しくは複数 の被長の光線を発生するように動作可能な光源モジュー ルと、 (b)レンス形状の基端部と、光線再指向部分と、分析 感知部分とを有し、このが析認知部分は、円形もしくは 楕円形の断面の導致路を有し、前記光線再指向部分は、 極座標系で以下の式により規定された曲線に対応する形 状の反射表面を有し、

 $r(\theta) = R(0) \times (1 - c \circ s(\theta n)) / 1 - c$ $o s(\theta + \theta n))$

前記光線再指向部分は、入射光線を日は一定の角度の光 線に反射し、また、前記導途路は、フタロシアニンア レクサ・フリュオー、もしくはシアニンベースの材料 からなる選光体を含むセンサー分子のコーティングを有 し、600 mの設定者内で発行 であり、前記反射表面で反射された前記光線は、これに 応答したエバネ・センド・電光を 前記とソサー分子のコー ティング中に発生させる、光密知識材と

(c) 前記光源モジュールと、光炎和部材とに栄学的に 結合され、光源モジュールから買助実能を光逸部部村に 連続して案的すると共に、光恋知部材により射出される 盤光信号を受ける質問モジュールとを具備し、この質問 モジュールは、前窓質問が総を部形と独和材に通す光 伝達部かと、信号受け部分とを有し、この信号受け部分 は、外間恋と、質問光線よりも長い波天光線を適し、 質問光線の効り 9、9 %以上をブロックするフィルク ーと、このフィルターを通った光線を受光する光検出器 とを有する範囲

【請求項2】 前記フィルターは、レーザー線減衰フィ ルター膜、ロングバスダイクロイックフィルター膜、ス ベクトル吸収バルウフィルター、着色ガラスパルター ルター、着色ポリマーバルフィルター、およびロング バスフィルターを提供するフィルター膜とバルクフィル ターとの組み合わせとのうちの少なくとも1つである請 東項目に評解した接続。

【請求項3】 前記フィルターは、質問光線の波長より も約25mm以上長い波長の光線に対して約50%以上 の透過性を有する請求項1もしくは2に記載したシステ

【請求項4】 前記光潔モジュールは、前記エバネッセント電界中の蛍光体分子当たり最大の光信号を射出するよう選択された波長の光線を発生するように動作可能である請求1ないし3のいずれか1に記載した装置。

【請求項5】 前記光源モジュールは、640ないし665mの波長帯域の光線を発生するように動作可能である請求項1ないし4のいずれか1に記載した装置。 「請求項61 浸水型のプロトコルを使用して分析を実行するための自動システムであって、

ロボットステージと、

所定範囲の伝播角度を有する光線を発生するように動作 可能な少なくとも1つの光源モジュールと、

前記ロボットステージに装着され、前記光源モジュール により発生された光線を受光するように光源モジュール 順配センサーとが中心と語ざれて、、前配セイツーカー コーティングから射出され、集められた光線を受けるように動作する少なくとも1つの質問モジュールと、 サンフル溶液を含植食数の溶液を夫々収容した複数のコンテナと、軽値とは、前配少なくとも1つのセンサーを1つのコンテナから他のコン テナルと、移動させ、かくして、分析が行なわれている 個に溶液を移動させる必要性を無くしたシステム。

【請求項7】 前記ステージは、2軸もしくは3軸移動 ステージである請求項6に記載したシステム。

【請求明記書的 前記簿被路のセンサー分子コーティング と、前記複数のコンテナの1つに収容された溶液中の反 応料との反応は、導波路とこの周りの溶液をの間に相対 移動を生じさせることにより、質量輸送境界層を得くす ることで、増加される請求項6もしくは7に記載したシ テル

【請求項の】 前結質量能途境界層の原さは、前記學被 節の長軸に対して面角方向に溶液中で専楽器を振動させ ることにより減じられる請求項名に記載したシステム。 【請求項101 質量輸送規序層の厚さは、前記階数の コンテかのうちのかなくとも10のコンテナ内の溶液を 回転させて、前記等故路の長軸に対して面角の溶液の流 れを生じさせることにより、減じられる請求項名に記載 したシステム。

【請求項11】 前記等波路をコンテナ内の大量のサン プル溶液に晒すことにより希釈分析対象にとってサンプ リング統計値および分析感度が向上する請求項6に記載 したシステム。

【請求項12】 サンプル溶液を含む前記コンテナは、 中に前温療波路が浸漉された状態で、溶液を回転させる 外部ドライブにより回転されるカップを有している請求 項11に記載したシステム。

【請求項13】 前記サンブル溶液は、内部のスターラーにより混合かつ循環させられる請求項11に記載したシステム、

【請求項14】 前記センサーは、円周上に互いに離間して配設された複数のセンサーである請求項6ないし1 3のいずれか1に記載したシステム。

【請求項15】 前記センサーは、一直線上に互いに離 間して配設された複数のセンサーである請求項6ないし 13のいずれか1に記載したシステム。

【請求項16】 前記複数のコンテナの少なくとも1つ は、光封止シールを形成するためのバッフルを有してい る請求項6に記載したシステム。

【請求項17】 前記センサーは、複数であり、1つの 質問モジュールが、対応した導波路のセンサー分子のコ ーティングから射出されて、集められた光線を受けるに 複数のセンサーに共通して光学的に結合されている請求 項6に記載したシステム。

【請求項18】 前記センサーと質問モジュールとは、 夫々複数であり、各質問モジュールは、対応した導波路 のセンサー分子のコーティングから射出されて、集めら れた光線を受けるに各センサーに光学的に結合されてい る請求項6に記載したシステム。

【請求項19】 漫水型のプロトコルを使用して、物質 についてサンブルを分析する方法であって、

- (a) 光学的分析装置を準備する工程と、
- (b)分析が行なわれている間に、溶液を移動させる必 要件を無くすように、前記光学的分析装置を、少なくと

も一方がサンプル溶液である第1の溶液から第2の溶液 えと移動させる工程と、を具備し、前記光学的分析装置

- (i) 所定の範囲内の伝播角度を有する光線を発生させ る光源モジュールと、
- (ii)この光源モジュールにより発生された光線を受 けるように設けられ、光調節部分と分析感知部分とを有 し、この光調節部分は、前記光源モジュールにより発生 された光線を受けて、実質的に一定の伝播角度の光線を 対応する分析感知部分に供給し、また、この分析感知部 分は、円形もしくは楕円形系の断面の導波路を有し、こ の連波路は、センサー分子のコーティングを有し、実質 的に一定の伝播角度を有する光線は、前記導波路を通っ て、センサー分子のコーティング内にエバネセント電界 を発生させ、さらに、前記分析感知部分は、エバネッセ ント電界に対応する、センサー分子コーティングから射 出する光線を集める、センサーとを有する、方法。 【請求項20】 前記第1の溶液は、サンプル溶液であ

り、また前記第2の溶液は、蛍光体でラベルした試薬溶 液である請求項19に記載した方法。

フロントページの続き

(72)発明者 エリック・ダブリュ・サースキ アメリカ合衆国、ワシントン州 98021 ボテル、サーティナインス・アベニュー エスイー-24133

Fターム(参考) 2G043 AA01 BA16 CA03 DA05 EA01 GA02 GA04 GA07 GB01 GB03 GB19 HA01 HA05 JA03 KA02 KA05 KA09 LA01 MA01 2G054 AA06 CE02 EA03 FA19 FA27 GA05 2G058 AA09 CC11 DA07 GA06